JP 11-279950

(3) Japanese Patent Laid-open No.279950/1999 ANIONIC POLYURETHANE TYPE FIBER-TREATING AGENT

A

Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a fiber-treating agent capable of simultaneously imparting good flexibility and water absorbability to various kinds of fibers, not yellowing or discoloring the fibers and useful for clothes, etc., by compounding a specific anionic polyurethane compound as a main component.

SOLUTION: This fiber-treating agent contains as a main component an anionic polyurethane compound not having a residual NCO group and obtained by reacting (A) a liquid organopolysiloxane of the formula [(a), (b), (d) and (e) are each 0-100; (a)+(b)+(d)+(e) is 0 to 100; (c) is 2 or 3; (n) is 10-150], (B) a polyether containing a polyoxypropylene group, and (C) an anionic group- containing compound having two hydroxyl groups, such as dimethylolbutanoic acid, with a diisocyanate compound in such an amount as giving a relation of the inequality: NCO/OH≤1 with the active hydrogen atoms of the compounds A, B and C. The anionic polyurethane compound preferably has the siloxane portion in an amount of 20-80 wt.% and free anionic groups in an amount of 0.1-2 wt.% in the molecule.

no chain ext

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出關公開番号

特開平11-279950

(43)公開日 平成11年(1999)10月12日

(51) Int.Cl.4

識別記号

FΙ

D06M 15/564

D 0 6 M 15/564

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 8 頁)

(21)出顧書号	特膜平10-83733	(71) 出願人	000226161
			日華化学株式会社
(22)出顯日	平成10年(1998) 3 月30日		福井県福井市文京4丁目23番1号
		(72)発明者	定 圭一郎
			福井県福井市大宮5丁目11番28号
		(72)発明者	末定 君之
			福井県福井市安田町1番40号
		(72)発明者	宮殿 浩明
			福井県坂井郡春江町為国中区4番地6
		(72)発明者	金崎 英夫
			福井県福井市勝見1丁目5番19号
		(7.4) (P.T.)	弁理士 石田 敬 (外3名)

(54) 【発明の名称】 アニオン性ポリウレタン型繊維処理剤

(57)【要約】

【課題】 柔軟性と吸水性の両特性を満足させ、さらに 黄変や変色を生じない繊維処理剤を提供する。

【解決手段】 特定の1で表される液状オルガノポリシ ロキサン、ポリオキシブロビレン基を含有するポリエー テル及び水酸基を2個有するアニオン基含有化合物と、 これらの化合物の活性水素原子に対してNCO/OH≦ 1となる量のジイソシアネート化合物とを反応させて得 ちれる、残存NCO基を有しないアニオン性ポリウレタ ン化合物を主成分として含む、繊維処理剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式1で表される液状オルガノポリシロキサン(A)、ポリオキシプロピレン基を含有するポリエーテル(B)及び水酸基を2個有するアニオン基含有化合物(C)と、これらの化合物の活性水素原子に対してNCO/OH≦1となる量のジイソシアネート化合物とを反応させて得られる、残存NCO基を有しないアニオン性ポリウレタン化合物を主成分として含む、繊維処理剤。

[{t1]}

(上式中、a、b、d およびe はそれぞれ0~100の 整数であり、a・b・d・e は0~100の整数であ り、cは2または3であり、nは10~150の整数であり、ここで(OH, C,)。(OH, C,)。および(C, H, O)。(C, H, O)。で表されるアルキレンオキシド基はエチレンオキシドまたはプロピレンオキシドの単独付加物であってもよく、それら両者からなるブロックまたはランダム付加物であってもよい)

【請求項2】 前記アニオン性ポリウレタン化合物の分子中、シロキサン部分が20~80重量%であり、遊離アニオン基が0.1~2重量%である、請求項1記載の10 繊維処理剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アニオン性ポリウレタン型繊維処理剤に関する。本発明は、特に、各種繊維に良好な柔軟性と吸水性を同時に付与し、かつ、黄変や変色を生じないアニオン性ポリウレタン型繊維処理剤に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、繊維加工の分野においては、 20 柔軟性、平滑性、撥水性などのシリコーンの特性を応用 した、種々のシリコーン系繊維処理剤が用いられてき た。例えば、ジメチルシロキサン、エポキシ基含有ポリ シロキサン、アミノアルキル基含有ポリシロキサン(以 下、アミノ変性シリコーンと略記する)などが挙げられ (特公昭48-1480号、特公昭54-41367号 及び特公昭57-54588号)、これらの中ではアミ ノ変性シリコーンがその独特な風合(柔軟性と伸縮性に 優れる) 及び耐久性(耐洗濯性と耐ドライクリーニング 性)の点で非常に優れていることから、広く用いられて 30 いる。しかし、アミノ変性シリコーンを繊維に処理した 場合、処理布が撥水性を示すために、特に天然繊維のよ うな本来親水性を有する素材は、その特性が損なわれて しまうという問題がある。この問題を解決するために種 々の提案がなされており、例えば、アミノアルキル基と ポリエーテル基を含有するポリシロキサン(以下、アミ ノポリエーテル変性シリコーンと略記する)、分子中に ボリシロキサン基と親水性ボリオール基を含有するボリ シロキサン及びポリウレタン化合物(特公昭61-47 2号、特公平4-137626号及び特公平5-297 40 806号) などが知られている。これらにより耐久性を もった吸水性は得ることができるけれども、柔軟性の面 でアミノ変性シリコーンにかなり劣るものである。 【0003】また、アミノ変性シリコーンを繊維に処理 した場合、熱処理などによりアミノ基による、自物では 黄変、色物では変色といったトラブルとなり、商品価値 の低下をもたらす。この問題を解決するために種々の提 案がなされている。例えば、アミノ基を有機酸無水物ま たは有機酸塩化物によってアシル化する方法(特公昭5 7-54588号)により、黄変や変色の問題は解決し 50 得るが、しかし吸水性の改善には至っていない。

3

【0004】したがって、柔軟性と吸水性の両特性を満足させ、さらに熱黄変や変色を生じない繊維用処理剤は得られていないのが現状である。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、柔軟性と吸水性の両特性を満足させ、さらに黄変や変色を生じない 繊維処理剤を提供することを目的としてなされたものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課 10題を解決すべく鋭意研究を重ねた結果、繊維処理剤の主成分として、特定の、液状オルガノボリシロキサン、ポリオキシプロピレン基を含有するポリエーテル及び水酸基を2個有するアニオン基含有化合物とジイソシアネート化合物とを反応させて得られるアニオン性ポリウレタン化合物を用いることにより、処理された繊維に柔軟性と吸水性の両特性を与え、さらに黄変や変色を生じないことを見いだし、この知見に基づいて本発明を完成するに至った。

【0007】すなわち、本発明は、一般式1で表される 20 液状オルガノボリシロキサン(A)、ボリオキシブロビレン基を含有するポリエーテル(B)及び水酸基を2個有するアニオン基含有化合物(C)と、これらの化合物の活性水素原子に対してNCO/OH≦1となる量のジイソシアネート化合物とを反応させて得られる、残存NCO基を有しないアニオン性ポリウレタン化合物を主成分として含む、繊維処理剤を提供する。

[0008]

Ĉ

□ 【0009】(上式中、a、b、dおよびeはそれぞれ 40 0~100の整数であり、a~b+d+eは0~100 の整数であり、cは2または3であり、nは10~15

0の整数であり、ここで(OH, C,)。(OH, C,)。はよび(C, H, O)。(C, H, O)。て表されるアルキレンオキシド基はエチレンオキシドまたはプロピレンオキシドの単独付加物であってもよく、それら両者からなるブロックまたはランダム付加物であってもよい)

本発明においては、前記アニオン性ポリウレタン化合物の分子中、シロキサン部分が20~80重量%であり、

50 遊離アニオン基が0.1~2重量%であるのか好まし

30

F.03

....

[0010]

【発明の実施の形態】本発明の繊維処理剤を構成するア ニオン性ポリウレタン化合物は、好ましくは、上記の液 状オルガノポリシロキサン(A)、ポリエーテル(B) およびアニオン基含有化合物(C)とジイソシアネート 化合物とを70~130℃の温度範囲において0.5~ 5時間の混合撹拌する通常の方法により得られる。ま た、得られるアニオン性ポリウレタン化合物が高粘度の 場合には、後工程の作業性を考慮し、溶剤を最初に添加 10 して粘度を調整することができる。さらに、反応を速や かに進行させることを目的として、触媒を添加すること ができる。

【OO11】液状オルガノポリシロキサン(A)として は、一般式1で表される化合物を用いることができる。 式1の化合物におけるH(OH, C))。(C)OH。 C,), O(CH,), -および-(CH,), O(C , H, O)。(C, H, O)。Hとしては、例えば、- $(CH_{i})_{i}OH_{i}-(CH_{i})_{i}OH_{i}-(CH_{i})_{i}$ $_{1}$ O (C, H,O), H, - (CH,), O (C, H, O), H, - (CH,), O (C, H,O), (C, H 。O), Hなどを挙げることができる。nは10~15 ()の整数である。nが10未満であると柔軟効果が乏し く、nが150を超えると得られたポリウレタン化合物 の乳化性が低下する。

*【0012】ポリオキシプロピレン基を含有するポリエ ーテル(B)としては、ポリプロビレンオキシドのホモ ポリマーまたはポリエチレンオキシド、ポリテトラメチ レンオキシド、ポリヘキサメチレンオキシドなどのアル キレンオキシドとのコボリマーあるいは多価アルコール などのポリプロピレン付加体などを用いることができ る。これらのポリエーテルは、1種を単独で、または2 種以上を組み合わせて用いることができる。

【0013】アニオン基含有化合物(C)としては、例 えば、一般式2

【0015】(上式中、RiはHまたは1価の炭化水素 20 基を表し、R* は2 価の有機基を表し、X は-COO H、-SO, Naなどのアニオン性官能基を表す)で表 される化合物を用いることができ、さらに具体的には下 記式3

(0016) [1:4] $CH_z - OH$

CH₃ CH₂ — C — COOH

3

 $CH_2 - OH$

【0017】のシメチロールブタン酸を挙げることがで きる。式中、。ジイソシアネート化合物としては、特に 制限はなく、一般にポリウレタン原料として市販されて いるジイソシアネートを用いることができるが、繊維布 帛を対象とするため、無黄変性を考慮する必要があり、 ジシクロヘキシルメタンジイソシアネートなどの脂環式 イソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネートなど の脂肪族イソシアネートが特に好適に使用することがて きる。ここで、ウレタンプレポリマーの合成条件とし て、イソシアネート基/活性水素基のモル比はNCO/ OH≦1である必要がある。NCO/OH>1である と、合成されたウレタンプレポリマー中に未反応のイソ シアネート基が残留するため、ゲル化やイソシアネート 基の加水分解物による繊維布帛の黄変や変色が生じる。 【OOI8】上記液状オルガノポリシロキサン(A)、 ボリオキシプロピレン基を含むボリエーテル(B)、ア ニオン基含有化合物(C)及びジイソシアネート化合物 からなるポリウレタン化合物において、ポリウレタン化

それを用いて処理された繊維布の柔軟性が低下し、逆に 多くなると耐久吸水性が低下するため、シロキサン部分 は20~80重量%であるのが好ましく、より好ましく は30~60重量%である。また、ポリウレタン化合物 中の遊離アニオン基の含有量が少なくなるとポリウレタ ン化合物の乳化性が低下し、逆に多くなるとそれを用い て処理された繊維布の耐久柔軟性が低下するため、遊離 アニオン基は0.1~2重量%であるのが好ましく、よ 40 り好ましくは0.3~1.5重量%である。

【0019】粘度調整のために添加する溶剤としては、 イソシアネート基に不活性で、かつ、ポリウレタンを溶 解し得る溶剤を用いることができるが、特に親水性溶剤 が好ましく、例えば、ジメチルスルホキシド、ジメチル ホルムアミド ジメチルアセトアミドを挙げることがで きる。また、反応の促進のために用いる触媒としては、 例えば、シアシル第一錫。テトラアシル第二錫、ジブチ ル錫ジアセテート、ジプチル錫ジラウリレート、ジメチ ル錫マレエート、錫ジオクタノエート、錫テトラアセテ 合物中におけるシロキサン部分の含有量が少なくなると 50 ート、トリイソブチルアルミニウム、テトラブチルチタ

ネートを挙げることができる。

【0020】本発明においては、上記の如きアニオン性 ポリウレタン化合物を、例えば、界面活性剤と混合し、 水中に乳化させてエマルション形態としたものを繊維処 理剤として用いる。繊維への一般的な処理法としては、 浸漬、パディング、スプレー等により繊維に付着させ、 次いで乾燥する方法が挙げられる。この場合の繊維処理 剤の付着量は、特に制限はないが、繊維布に対して0. 1~5重量%であれば十分な効果が得られる。

【0021】エマルジョン化する際に用いる界面活性剤 10 (4)評価試験 としては、例えば、アルキル硫酸ナトリウム、アルキル ベンゼンスルホン酸ナトリウムなどのアニオン系界面活 性剤、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、 ポリオキシエチレンアルキルエーテルなどの非イオン界 面活性剤などを挙げることができる。また、より安定し たエマルジョンを得るために遊離アニオン基を酸塩化し てもよく、エマルジョン化する際には苛性ソーダ、苛性 カリ、アンモニアなどをpHが6~8の範囲になる量で 添加することが好ましい。

[0022]

【実施例】以下に、実施例を挙げて本発明をさらに説明 するが、本発明はこれらの実施例によりなんら限定され るものではない。なお、実施例及び比較例において、評 価は下記の方法により行った。

(1)使用した繊維布

- ① シルケット綿編物蛍光染色布(綿ニット)
- ポリエステル/綿(T/C)プロード:65/35
- (2)繊維処理剤の各種繊維への処理方法

繊維処理剤3~5重量%溶液を、パディング処理及びニ ップ処理により、繊維布に対し、綿ニットで2、3重量*30 【化5】

*%、またT/Cプロードで1.7重量%付着させた。次 いで、105℃で3分間乾燥を行い、160℃で3分間 キュアー処理をして、試験布を得た。

(3)耐久試験

試験布をJIS L-0217 103法に準じ、浴比 1:30,中性洗剤2g/1にて家庭用電気洗濯機を用 い、40℃で15分間洗濯後、脱水し、7、5分間注水 濯ぎ、さらに脱水し、注水濯ぎを行った。これを洗濯 1 回とした。

1. 吸水性

JIS L-1018 A法(滴下法)に準じた。 【0023】試験布、及び洗濯1回及び10回の耐久試 験後の試験布を水平に置き、その上に純水を1滴(約 0.1 c c) 滴下し、水滴が試験布表面から完全に消失 するまでの時間(秒)を測定した。 2. 風合

試験布及び洗濯10回の耐久試験後の試験布を触感にて

以下の基準により判定した。

【0024】②:非常に柔軟 〇:柔軟 A: 00 粗硬 ×:粗硬

3. 白度

綿ニット試験布を処理直後及びさらに180℃で3分間 熱処理後、反射率(H.W.I.)をミノルタCM3700d測 色機により測定した。

実施例]

撹拌羽根、冷却管、温度計を備えた1日フラスコに、下 記平均式

[0025]

・【0026】で示される分子鎖両末端に水酸基を有する 粘度40センチストークスの液状オルガノポリシロキサ ン88.2g、分子量1000のポリプロピレングリコ クロヘキシルメタンジイソシアネート40.0g、及び 反応溶媒としてジメチルホルムアミド20g、反応触媒 としてジブチル縄ジラウレート少量を室温で仕込み、窒 素ガス気流下で加熱昇温し、撹拌しなから系内温度95 ℃で3時間反応を行い、この時点で反応物をサンプリン グし、赤外線吸収スペクトルにより2250cm¹の遊 離イソシアネート基のピークが存在しないことを確認し

て反応を終了させた。次いで、イソプロビルアルコール 30gを添加し、粘度13000センチストークスの白 色微濁状のポリウレタン化合物を得た。次に、ポリオキ ール67.8g、ジメチロールブタン酸5.0g、ジシ 40 シエチレンアルキルエーテル (HLB15.4)50g を加え、水700gで希釈後、苛性ソータによりpH7 に中和し、樹脂分約20%の白色エマルジョンの繊維処 理剤Aを得た。

実施例2

実施例1で用いたものと同様な反応容器に、下記平均式 [0027]

【化6】

【0028】で示される分子鎖両末端に水酸基を有する 粘度45センチストークスの液状オルガノポリシロキサ ン42.7g、分子量2000のポリプロピレングリコ キサメチレンジイソシアネート17、0g、及び反応溶 媒としてジメチルホルムアミド20g、反応触媒として ジブチル錫ジラウレート少量を室温で仕込み、窒素ガス 気流下で加熱昇温し、撹拌しながら系内温度95℃で3 時間反応を行い、この時点で反応物をサンプリングし、 赤外線吸収スペクトルにより2250cm1の遊離イソ シアネート基のピークが存在しないことを確認して反応 を終了させた。次いで、イソプロピルアルコール30g を添加し、粘度8000センチストークスの白色微濁状 のポリウレタン化合物を得た。次に、ポリオキシエチレ 20 5.4)50gを加え、水700gで希釈後、苛性ソー ンアルキルエーテル (HLB15, 4) 50 gを加え、 水700gで希釈後、苛性ソーダによりpH7に中和 し、樹脂分約20%の白色エマルジョンの繊維処理剤B を得た。

実施例3

実施例1で用いたものと同様な反応容器に、実施例2で 用いたと同じ液状オルガノポリシロキサン85、4g、 分子量2000のポリプロピレングリコール90.0 g、ジメチロールブタン酸3.3g、ヘキサメチレンジ イソシアネート17.0g、及び反応溶媒としてジメチ ルホルムアミド20g、反応触媒としてジブチル錫ジラ ウレート少量を室温で仕込み、窒素ガス気流下で加熱昇 温し、撹拌しながら系内温度95℃で3時間反応を行 い、この時点で反応物をサンプリングし、赤外線吸収ス ベクトルにより2250cm一の遊離イソシアネート基 のピークが存在しないことを確認して反応を終了させ た。次いで、イソプロピルアルコール30gを添加し、 粘度12000センチストークスの白色微濁状のポリウ レタン化合物を得た。次に、ポリオキシエチレンアルキ ルエーテル (HLB15, 4) 50gを加え、水700 gで希釈後、苛性ソータによりpH7に中和し、樹脂分 約20%の白色エマルジョンの繊維処理剤Cを得た。

実施例4

実施例1で用いたものと同様な反応容器に、実施例2で 用いたと同じ液状オルガノポリシロキサン128.2

g、分子量2000のポリプロピレングリコール45. 0g、ジメチロールブタン酸3.3g、ヘキサメチレン ジイソシアネート17.0g、及び反応溶媒としてシメ ール135.0g、ジメチロールブタン酸3.3g、ヘ 10 チルホルムアミド20g、反応触媒としてジブチル錫ジ ラウレート少量を室温で仕込み、窒素ガス気流下で加熱 昇温し、撹拌しながら系内温度95℃で3時間反応を行 い、この時点で反応物をサンプリングし、赤外線吸収ス ベクトルにより2250cm一の遊離イソシアネート基 のピークが存在しないことを確認して反応を終了させ た。次いで、イソプロビルアルコール30gを添加し、 粘度15000センチストークスの白色懸濁状のポリウ レタン化合物を得た。次に、イソプロピルアルコール3 0g、ポリオキシエチレンアルキルエーテル (HLB1 ダによりpH7に中和し、樹脂分20%の半透明なエマ ルジョンの繊維処理剤Dを得た。

実施例5

実施例1で用いたものと同様な反応容器に、実施例2で 用いたと同じ液状オルガノポリシロキサン82.4g、 分子量2000のポリプロピレングリコール86.8 g、ジメチロールブタン酸8、5g、ヘキサメチレンジ イソシアネート21.8g.及び反応溶媒としてジメチ ルホルムアミド20g、反応触媒としてシブチル錫シラ ウレート少量を室温で仕込み、窒素ガス気流下で加熱昇 温し、撹拌しながら系内温度95℃で3時間反応を行 い、この時点で反応物をサンプリンクし、赤外線吸収ス ペクトルにより2250cm1の遊離イソシアネート基 のピークが存在しないことを確認して反応を終了させ た。次いで、イソプロピルアルコール30gを添加し、 粘度10000センチストークスの白色微濁状のポリウ レタン化合物を得た。次に、ポリオキシエチレンアルキ ルエーテル (HLB15. 4) 50gを加え、水700 gで希釈後、苛性ソーダによりpH7に中和し、樹脂分 約20%の半透明なエマルジョンの繊維処理剤Eを得 た。

実施例6

実施例1で用いたものと同様な反応容器に、下記平均式 [0029] (1E7)

11 CH₃ CH₃ $-Si - (CH_2)_3 OC_3 H_6 OH$ /130 CH₃ CH

【0030】で示される分子鎖両末端に水酸基を有する 粘度210センチストークスの液状オルガノポリシロキ サン42. 7g、ポリプロピレングリコール・エチレン 2500のポリエーテルポリオール125.7g、ジメ チロールブタン酸3.7g、ヘキサメチレンジイソシア ネート12.7g、及び反応溶媒としてジメチルホルム アミド20g、反応触媒としてジプチル錫ジラウレート 少量を室温で仕込み、窒素ガス気流下で加熱昇温し、撹 拌しながら系内温度95℃で3時間反応を行い、この時 点で反応物をサンプリングして赤外線吸収スペクトルに より2250cm¹つ遊離イソシアネート基のピークが*

【0032】で示される粘度1300センチストークス のアミノ変性シリコーン200.0g、ポリオキシエチ レンアルキルエーテル (HLB10.5) 10.0g、 ポリオキシエチレンアルキルエーテル(HLB12. 1)25g、ポリオキシエチレンアルキルエーテル(H LB14.5)20g、水740gを加えて乳化させ、 青白色半透明なエマルジョンの繊維処理剤Gを得た。 比較例2

実施例1で用いたものと同様な反応容器に、比較例1で 用いたと同じアミノ変性シリコーン200.0g、無水 酢酸8.0gを室温で仕込み、窒素カス気流下で加熱昇

.

*存在しないことを確認して反応を終了させた。次いで、 イソプロビルアルコール30gを添加し、粘度3800 ○センチストークスの白色層状のポリウレタン化合物を オキシド重付加物(PO:EO=8:2)である分子量 10 得た。次に、ポリオキシエチレンアルキルエーテル(日 LB15.4)50gを加え、水700gで希釈後、苛 性ソーダによりpH7に中和し、樹脂分約20%の白色 エマルジョンの繊維処理剤Fを得た。

比較例 1

実施例1で用いたものと同様な反応容器に、下記平均式 [0031] [1E8]

 $NH - C_2H_1 - NH_2$

温し、撹拌しながら系内温度100~110℃で1時間 反応後、ポリオキシエチレンアルキルエーテル (HLB 30 10.5)10.0g、ポリオキシエチレンアルキルエ ーテル(HLB12.1)25g、ポリオキシエチレン アルキルエーテル (HLB14.5) 20g、水740 gを加えて乳化させ、淡黄色半透明なエマルジョンの繊 維処理剤目を得た。

【0033】実施例1~6及び比較例1及び2の結果を 表1及び表2に示す。

[0034]

【表1】

14

表上

		実施和	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	比較例1	比較例2	未处理
吸入	処理直後	H255	643 5	第二 等	570 5	阿特	179 4	>180	20	ID E#
水砂	洗滑1回	部等	開始等	100	2027	第	17 35	>180	>180	948 \$
** -	分准10回	16284	929 \$	B\$6÷	150	1004 1004	15754 7	>180	100	57 65
Z	処理直後	0~0	0		©~○	>~©	©~C	©	0	×
	洗着10回	Δ~C		Ο~Δ	0	△~○	: 0	0	Δ	×
白	処理直後	145. 1	145.8	145.6	145. 2	146. 2	145.4	127. 6	143.7	145.3
度	180 °C×3 分後	134. 4	133. 8	134. 3	133.8	134.4	134.0	99. 8	114.4	133.5

[0035]

* * 【表2】 表2

		実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	比較例1	上放师2	未处理
® ~	処理直後	2	3	5	8	2	5	>180	30	25
***	洗濁1回	8	9	9	10	8	12	>180	>180	22
性~	洗濯10回	18	21	20	15	19	18	>180	>180	20
3 ,	処理直後	0~0	0	0~0	⊸ ~○	0~0	© ~○	©	C	×
a	洗濯10回	Δ~0	Δ	0~0	0	Δ	0~0	0	Δ	×

【0036】表1及び表2から明らかなように、実施例 1~6の本発明の繊維処理剤は、綿ニット及びT/Cブ ロード繊維に対して、洗濯前はもとより、洗濯後におい 合いの点でも、洗濯前はもとより、洗濯後においても優 れた柔軟性を示すものとなっている。これに対して、比 較例1及び2の繊維処理剤は、優れた柔軟性は示すもの の、吸水性及び白度の点で劣るものである。

[0037]

【発明の効果】本発明の繊維処理剤は、それを用いて処 理された繊維に、耐久性のある柔軟性及び吸水性の両特 ても優れた吸水性を示すものとなっている。さらに、風 30 性を付与することができ、さらに白物に使用しても熱黄 変を生じない。従って、本発明の繊維処理剤は天然繊維 及び合成繊維の耐久吸水・柔軟性を必要としたり、ある いは熱黄変を嫌う衣料や産業資材などの幅広い用途に活 用することができる。